(1) 日本国特許庁 (JP)

①特許出願公開

⑩ 公開特許 公報 (A)

昭57-39791

\$\)Int. CL3 C 12 P 13/00 #(C 12 P 13/00 C 12 R 1/645) 識別記号

庁内整理番号 6712-4B 43公開 昭和57年(1982)3月5日

・フアルマチエウチケ・リウニ

イタリア共和国00144ローマ・

ビアレ・シヤケスペアレ47

発明の数 1 審査請求 未請求

ビア・マロツコ35

テ・エツセ・ピ・ア

⑪出 顧 人 シグマータウ・インズストリエ

(全 5 頁)

砂Lーカルニチンの製造法

②特 願 昭56-98128

②出 願昭56(1981)6月23日

優先権主張 ※1980年 6 月24日※1イタリア

(IT) 3086253 A/80

参発 明 者 クラウジオ・カバツツア イタリア共和国00144ローマ・ 郊代 理 人 弁理士 朝日奈宗太

期 網 會

1 発斑の名称

シーカルニチンの製造法

2 特許請求の範囲

- 1 ニユーロスボラ・クラツサの胞子より放出 される物質からなる相に、
 - (a) ア・ブチロベタイン、
 - (0) 2 オキソグルタル酸ナトリウム、
 - (ロ) 選元剤および
 - (水)第一数イオン類

を水酸基供与性解媒に彩かした密度を接触させることを特徴とする L ~ カルニチンの製造法。

- 2 前記浴液が、(m) カタラーゼを含有してなる 特許請求の範囲第1 優配板の製造法。
- 3 前紀容媒が水、緩鬱溶液、炭素原子数 1 ~ 4 欄を有する低級脂肪族アルコールおよびそれらの混合物よりなる群から適ばれた溶媒で

ある特許額束の範囲第1項記載の製造法。

- 4 前記簿元朝が乗二チオン豫アルカリ金銭塩、 アスコルビン僚およびそのアルカリ金銭塩よ りなる群から選ばれた遂元朔である特許翁求 の範囲第1項記載の製造法。
- 5 朝紀第一鉄イオン駅が厳機第一鉄、競機第一鉄アンモニウムおよびチオシアン第第一鉄よりなる群から適ばれた第一鉄塩である特許額來の範囲第1項記載の製造法。
- 6 額配ニューロスボラ・クランサが ATCC
 13837、ATCC 24914、ATCC 9279および ATCC
 15514よりなる鮮から選ばれた窓株である等 終課水の難跟第1項記載の難選法。
- 7 糖配相がニューロスボラ・クラツサの総子を洗浄剤で処理せしめることによりつくられる特許額求の範囲第1項記載の製造法。
- 8 郵配洗浄剤がトライトンス ~ 100 である特 許翻求の範囲第7項記載の製造法。
- 9 館配相がニューロスボラ・クラッサの影子を脳音波樹線器で機械的に処理することによ

りつくられる等許額求の範囲第1項記載の製 造法。

5発明の詳細な説明

本発明は、 5 ~ カルニチンの製造法に関する。 さらに詳しくは、本発明は 7 ~ ブチロベタイン にヒドロキシラーゼを反応させることにより 5 - カルニチンを鬱業反応的に製造する方法に関 する。

カルニチン(ガーヒドロキシード・トリメチルーアミノ解験)が不繋中心を有し、それゆえカルニチンには日体および五体の2機類の立体 異性体が存在することはよく知られている。

ムーカルニチンは過常生体内に存在し、活性化した長銅のフリー脂肪酸をミトコンドリアの 緩から遊過させるキャリヤーとしての働きを有する。ミトコンドリアの腰はアシル GoA 誘導体 または長齢脂肪酸などを適過させないが、これ らがムーカルニチンでエステル化されると乾膜 を適識できるようになる。すなわちムーカルニ

171~176 (1960)) およびアレクサンダー

図「体被中におけるタンパク量」に関する射能会要旨集 306~310頁(*Protides in the Biological Fluids*、6th Colloquium、Bruges、1958、306~310) 参照)。また米選特許第 38 30 931 号明細等にはカルニチンのラセミ体の投与によつてしばしば心筋症の収縮性やうつ胎症の心臓疾患における心筋収縮の維動性が改善されることが辨示され

(Alexander) らの1958年 ブルジェに おける 絡る

ている。さらに米級等許第 3810994 号明細書には肥満寇の治療に対してカルニチンのラセミ体が効果を有することが顕示されている。

しかし較近、少なくともいくつかの治療学的使用に対しては左腕性の異性体である エーカルニチンのみを使用する方が効果的であることが次斑に明らかにされ、その重要性に対する機心が高まりつつある。実際、 D - カルニチンはカルニチン・アセチル・トランスファラーゼ(PTO) などのカルニチン結合輸業 (carnitime

チンは、活性優額脂肪酸をそれが生合成された 能位(たとえばミクロソーム)からそれが酸化 される部位であるミトコンドリアへ移送する。 きおよびその酸化によつて生成したでセチル COAをミトコンドリアからその外機(そこでと 動脂肪酸が合成される)へ移送さする。なおき クロソームにお酵を含するために使われる。 カルニチンは筋酸を含めために使われる。 カルニチンは筋酸を含めに使われる。 カルニチンは防酸を含めに使われる。 カルニチンは物の形態(実際体体(エーカルニチン)のみが変物の形態(実際体体(エーカルニチン)のみが逆にもないがあるにもかかわらず、り体およびにわ たり様々の症候に対して用いられてきた。た

えばコーロンバにおいてはカルニチンのラセミ

体は食欲増進剤に醍剤されて販売されており、

またそれが子供の成長の趣度を促進する効果を

有することが報告されている(たとえばポルニケ(Borniche)らの騙文(Clinic Chemica Asta、5、

- linked enzyme) に対する競争的抗動製(competitive imbilitor)であることが明らかにされてきている。さらには、D・カルニチンが心臓組織における
L・カルニチンの濃度を不足させるという報告
も最近なされている。したがつて心臓症や脂肪
血症に対する薬物的治療に際してば、カルニチンのも体のみを患者に投与するのが本来である。
カルニチンを工業的スケールで製造するための製造方法が数条と接案されてきた。

カルニチンを上乗的スケールで製炭するための製造方法が数多く提案されてきた。カルニチンを化学的な合成法によつて製造したばあい、カルニチンはD体およびL体のラセミ混合物としてのみうることが可能である。したがつてLーカルニチンをうるためにはラセミ体を光学分割しなければならない。

その光学分割の方法のなかでも代表的なものはベルギー特許第660039号明細書に開示されている D.L - カルニチンアスド塩酸塩を出発物質として用いる方法である。その方法は D.L - カルニチンアミド塩酸塩に D - ショウノウル(D - campborte act))を作用させて相当する D - シ

特開館57~ 39791(三)

ョウノウ酸エステルとしたのち、アルコールを 解媒として用いて分別結晶せしめ、最初に沈鍛 してくる躍体から 5 体を うる ことからなつて いる。

この方法では、 B.L - カルニチンアミドの B ~ショウノウ酸エステルを形成せしめるために D ~ ショウノウ酸はアンモニアを用いて揺当す るアンモニウム塩に変換したのち、生成したD ~ショウノウ酸のアンモニウム塩をつぎに硝酸 銀を加えることによつてD~ショウノウ酸の銀 蜜に変換させる必要がある。カルニチンアミド は塩酸塩の形になつているので、カーショウノ ウ酸の銀塩と反応させたばあいその塩業イオン は豬潑飯となつて沈殿するため大部分を除去で きる。したがつてこの方法は銀化合物の使用が 必要であるため非常に高価であり、また工業的 スケールで行なうばあい生成した多量の硝酸緩 により反応液がいちじるしく勝色化されること を避けるためにほとんどの製造工程が避光下で 行なわれなければならないという父々がある。

で表わされるデヒドロカルニチンを不製選元することを特徴としている。なお、カルニチン脱水業酵業はシュードモナス織のバクテリアから単離される。

製業学上の見地からは、この製造法はバタテ リアを利用した様々の製造法と同様ないくつか の欠点がある。それらの欠点をつぎにあげる。

- (ii) 数方法の弊案券は高価であり、複雑な精製工程によつて注意深く精製して用いなければならず、とくに工業的スケールで精製を行なうばあいにはその欠点が顕著になる。
- (2) 製造される 5 ~ カルエチンも同様に充分な 精製が必要であり、機能を有し非衡生的なパ クテリアの代謝 厳物やその他の汚染物から分離しなければならない。
- (3) BADH(高価な反応体)がパクテリア細胞膜を 透過しないので無傷のパクテリアを用いたはあい、 BADHは反応を活性化することができない。

それに加えて、D.L - カルニチンアミドのカーショウノウ酸エステルが鍛イオンによつて汚染されてしまうという欠点がある。さらには、アルコール溶媒から分別結晶によつてエーカルニチンアミドのB - ショウノウ酸エステルをえたのち、競終的にムーカルニチンに変換するまでに数工程を要する。

ごく 最近のフランス特許出版第 7722183 号明 細書にD・カルニチンのみを選択的に合成する 方法が開示されている。その方法は、

- (a)カルニチン般水楽化熱楽(カルニチンデヒドロゲナーゼ)、
- (O)たとえばニコチンアミドアデニンジヌクレオチド (SAD) などに代表される脱水業化解業の選 元に使用される補鮮量およひ
- (0) 骸化製である NAD をその選定数、すなわち NADBに選定するのに好難な化学的または鬱素学 的な試養

を用いて、武:

本発明者は反応に用いる酵業派としてバクテア以外のものを用いても一カルニチンを選択的に製造する方法を提供すべく鋭意研究を厳ねた精果、ヒドロキシラーが酵業を有するニューロスボラ、クランサ(Neurospors crassa)の胞子が木酸無供与性の溶媒中2・オキソグルタル酸ナトリウム、第一鉄イオンおよび選元剤の存在下でアープチロベタインと撥触したはあい、アープチロベタインと撥触したはあい、アープチロベタインがほとんど純粋なエーカルニチンのみに選択的に変換されることを見出し、本発明を完成するにいたつた。

38. 1

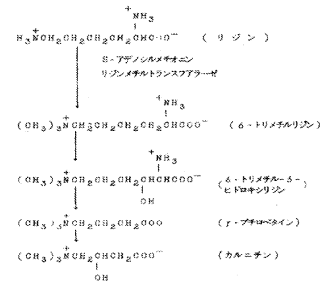
(она) 3 й-оне - оне - оне - опо-

で表わされる アープチロベタインは公知物質であり、化学的な合成法によってたやすく解製することができる (アープチロベタインの製造法は、たとえば Can.J.Onem.、54、3310-5311、

(1976)を終期)。

生体中において!- ブチロベタインがち。カルニチンにヒドロキシル化されることは知られ

ている。実際、ここ2~3年の研究によつて、 カルニチンがつぎの機構にしたがつて生合成されることが明確にされてきている。



またラットの肝臓から単離され、部分的に精 製された溶解性タンパクのフラクションによつ でァープチロベタインがも、カルニチンにヒド ロキシル化されることも報告されている

かまたは腕子を超音波崩壊などで機械的に処理 することによつてえられる。

5 - カルニチンの収率をさらに向上させるために前記溶液に(e) カタラーせを加えることもできる。

アープチロベタイン、2~オキソグルタル醸

ナトリウム、瀕光剤およびヒドロキシル化の触

(Biochemistry、6、Si、1271~1282 (1967)参照)。
しかしながら、ニューロスボラ・クランサの

総子中にァープチロベタインのヒドロキシラー

ゼ酵素が存在し、その総子を物理化学的に
(chemico-phymicaliy)または機械的に処理する
ことによつてその構造が一部変化したヒドロキシラーゼが放出され、それがァープチロベタインの変換に用いうることは知られていない。

本発明はアープチロペタインにヒドロキンラー世解繁を反応させることによるシーカルニチンの製造法、さらに難しくは、ニューロスボラ・クランサの総子から放出された物質からなる相に(a)アープチロペタイン。(b) ミーオキソグルタ た骸 ナトリウム。(a) 鷹元都および(a) ヒドロキシル化の触媒 顔である第一鉄イオンの水膿 蒸供与性溶媒の溶液を接触させる工程からなることを特徴とするエーカルニチンの製液法を提供することを目的とする。

相に含まれる胞子から放出される物質は腕子 を洗浄剤 (detargant) で物理化学的に処理する

アルカリ金属の亜ニチオン酸塩、アスコルビン 鬱またはその金銭塩などがあげられる。

第一鉄イオン類としてはヒドロキシラーゼ酵業の活性を失活しないようなアニナン部を育する水俗性の鉄塩が用いられるる。好ましい第一鉄類としては硫酸第一鉄(FeSO₄)、硫酸第一鉄アンモニウム((SB₄)₂Pe(SO₄)₃)またはチォシアン酸第一鉄(Fe(SON)₂)などの第一鉄壌があげられるが、なかんづく硫酸第一齢が好ましい。

あらゆる酸株のニューロスボラ・クラツサの 総子が本発明に用いうるが、とくに ATCC9279、 ATCC13837、 ATCC15514 または ATCC24924 の 簡 株が本発明には好ましい。ニューロスボラ・ク ラツサの総子の増殖、単難および精製は微生物 学のどく普通の専門家が有する一般的な技術に よつて糖便に行ないうるが、好ましくは、エム・ コルタツト:M.Cortat)らの論文 (* Cornidiation of Nanroanora Crassa in Submerged Culture Without Myselial Frase *、 Arch、Microbiol。 90.305~309(1974) 参報)に網示されている

特開昭57~ 39791(5)

方法にしたがうのがよい。

かくして増殖し、単難された胞子はその離業 活性を失なつたりまたはほとんど減少してしまったりまることなしに保存される。 胞子はトライトン × - 106 (Triton x - 106)などの機構的 で処理するかまたは超音波顕緩器などの機械的 方法によって必難される。この処理によりとド 中やシラーゼ酵素が放出され、そのものれる。 ロキシラーゼ酵素を含有する相がたらにより ロキシラーゼ酵素を含有する相がたりれる。 は含有していない状態で本発明に用いられる。 たは含有していない状態で本発明に用いられる。 たは含有していない状態で本発明に用いるが、 本発明はがかる実施例のみに限定されるもので はない。

実施例

5~309 HN/ml の酵業療度に剥削した胞子処理物質含有相、アープチロベダイン2~14mmol、 硫酸第一鉄アンモニウム 3.6~2mmol、アスコルビン酸ナトリウム 16~14mmol、2~オキソケル酸ナトリウム 1.4~3mmol およびカタラー

本発明の方法は、従来なされてきた方法にく ちべていくつかの点ですぐれている。それらの 長済を以下にあげる。

- (f) 従来の化学的な方法ではカルニチンは D 体および D 体のラセミ混合物としてえられるのに対し、本発明の方法によれば D ーカルニチンのみを選択的にかつ高収率(約 80%)でうることができる。そのためラセミ混合物を左続性と右続性の物質に光学分割し、ついて後者を再びラセミ化し、さらに光学分割に供する必要がない。
- (2) 従来のパクテリアを酵素酸として用いる方法にくらべて、本発明の方法は使用する酵素酸ならびに生成したカーカルニチンを特製するときのわずらわしさがなく、しかも安価性物のら単離する必要がなく、安全に操作が行ないえ、えられるエーカルニチンはほとんど純粋な結晶である。いいかえれば、従来のペクテリアを使用する方法において不可欠であ

せをリン酸カリウム 14mmosの緩衝液 (p87) にその濃度が 1 ~ 1.49/sとなるように加えて調製した溶液を反応容器に添加した。この混合物を37 %で39 ~ 65分 関培養したのち、反応被を0.7 よりボアのフィルタ…で評議した。

严模中のも、カルエチンはデビッド・ジェイ・ピアスン (David J.Pearson) らの方法で分析した (* Method of Brzymatic Acalysia"、第4巻 (- 第2版)、1974年、1758頁、Academic Press Inc. 参照)。その分析能からし、カルニチンが約80%の収率で生成していることがわかつた。

この評核を常法により処理してえられる有機 物機磁は米反応のドープテロペタインおよび L - カルチニンの混合物であつた。設定合物はヤ ラン・リントシュテット (Obran Lindstedt) が 開ポしている方法 (Biockemistry, 6、(6)、1271 ~ 1281(1967)参照)によつて処理し L - カルニ チンを単離した。

えられた ルーカルニチンは生体系から抽出される ルーカルチェンと同じ光学的性質を示した。

つたパクテリアおよびパクテリア代謝 厳物などの汚染物質を 5 - カルニキンから除去する必要がない。

(3) ニューロスボラ・クラツサの胞子は大量に 製造することができ、しかも乾燥した形で保 存できる。さらにそれらは、ほとんどその解 業活性を失なうことなく必要なときに取り出 して用いることができる。

> 特 許 出 額 人 シグマータウ・インズストリエ・ファルマチュ ウチケ・リウニテ・エンセ・ビ・ア

代理人 弁選士 朝 日 奈 家 太